19日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

昭61-186309 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int Cl.4

識別記号

广内整理番号

43公開 昭和61年(1986)8月20日

A 61 K 7/28 7133-4C 6742-4C

未請求 発明の数 1 (全5頁) 審査請求

69発明の名称 口腔粘膜適用組成物

> 昭60-27321 ②特 願

昭60(1985) 2月13日 22出

原 者 藤 勿発 眀

潤 子 京都市伏見区醍醐上ノ山町21番地の4

者 角 本 79発 明

敬 宗

大津市堅田2丁目1番 A201号 大津市清風町9番8号

勿発 明 者 行 松 者

慶 健 也

大津市日吉台1丁目4番3号

中 東洋紡績株式会社 の出 願

西

大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

細

発明の名称

勿発

明

口腔粘膜適用組成物

特許請求の範囲

層 (I) および層 (II) の少なくとも 2 層からな り、該届 (I) がポリビニルピロリドン、ポリビニ ルァルコール、アルギン酸およびその薬学的に許 容される塩、無水マレイン酸とメチルビニルエー テルの交互共宜合体からなる群から選ばれた1種 又は2 頃以上のポリマー成分、歯垢分解酵素、賦 形剤および必要によりその他の添加剤を含み、か つ該ポリマ - 成分が該層 (I) の全組成物に対して 20~50重量をであり、該層(II)がポリビニル ピロリドン、ポリピニルアルコ・ル、アルギン酸 およびその薬学的に許容される塩、無水マレイン 酸とメチルビニルエーテルの交互共重合体からな る群から送ばれた1種又は2種以上のポリマー成 分(A)とポリアクリル酸およびその薬学的に許容 される塩からなる群から遊ばれた1種又は2種以 上のポリマ - 成分(B)、 歯垢分解酵素および必要 により賦形剤、その他の添加剤を含み、かつポリ マー成分 (A) とポリマー成分 (B) の重量比が70 : 30~95:5であることを特徴とする口腔粘 膜適用組成物。

発明の詳細を説明

(産業上の利用分野)

本発明は歯垢の分解並びに生成付着を抑制する 作用を有する組成物に関し、さらに詳しくは、□ 腔内粘膜に容易に、且つ長時間接着し、デキスト ラナーゼ、ムタナーゼ等の歯垢分解酵素の唾液へ の熔出が長時間持続する為に、う蝕、歯肉炎、歯 櫓腰偏などの口腔内疾病の予防が効率的に行われ る口腔粘膜適用組成物に関する。

(従来の技術)

従来、う蝕、歯肉炎、歯槽膜漏などの口腔内疾 病を予防する為の検討は、ガムや歯磨等に於てた されてきた。

(発明が解決しようとする問題点)

しかし、ガム、歯磨ともに効力持続時間が短く、

1/18/05, EAST Version: 2.0.1.4

さらに歯磨に於いては他成分による有効成分の失 活等の問題があつて配合に制約があるという欠点

(問題点を解決するための手段)

を有している。

本発明の目的は、従来う蝕、歯肉炎、歯槽腹漏などの口腔内疾病を予防する為の製品にみの食品に発力、口腔内粘膜に接着し、飲食・食品などの通常の行動に際してもはがれず、異物・
協はなく、デキストラナーゼ、ムタナーゼ等の・
協分解酵素の唾液への溶出が長時間持続するをいる。

本発明者等は、上記目的の製品を得る為に鋭意 工夫した結果、デキストラナーゼ、ムタナーゼ等 の歯垢分解酵素の溶出を中程度に遅延する層(I) と高度に遅延する層(I)の2層から成る製品で、 その目的が進せられることを見出した。

すなわち本発明は、 層 (I) および層 (II) の少なくとも2 層からなり、 該層 (I) がポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、アルギン酸およ

層(II) に用いられる他のポリマー成分、ポリアクリル酸かよびその薬学的に許容される短のモノマー、他の1種以上のモノマーとの2元以上の共重合体、適当な架橋剤で架橋された架橋ポリマー等がこの中に含まれ、ホモポリマーの物理化学的性質に影響したい為に、共重合体である場合には、他のモノマーが30モル 男以下の範囲で共重合されていることが好まれる。好適な例としてカーボポール934®、カーボポール941®等の市販品を使用

びその薬学的に許容される塩、無水マレイン酸と メチルビニルエーテルの交互共重合体からなる群 から選ばれた1種又は2種以上のポリマー成分。 歯垢分解酵素、賦形剤および必要によりその他の 添加剤を含み、かつ酸ポリマ'-成分が該層(I)の 全組成物に対して20~50重量がであり、該層 (I) がポリピニルピロリドン、ポリピニルアルコ - ル、アルギン酸およびその薬学的に許容される 塩、無水マレイン酸とメチルビニルエ-テルの交 互共重合体からなる群から選ばれた1種又は2種 以上のポリマ - 成分(A)とポリアクリル酸および その薬学的に許容される塩からなる群から遠ばれ た1種又は2種以上のポリマー成分(B), 的垢分 解酵素および必要により賦形剤、その他の添加剤 を含み。かつポリマ - 成分(A)とポリマ - 成分(B) の重量比が70:30~95:5 であることを特 敬とする口腔粘膜 適用組成物である。

上記層(I)、(II)に用いられるポリマー成分、 ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、 アルギン酸及びその薬学的に許容される塩、無水

することができる。

本発明で使用する歯垢分解酵素とは歯垢の分解 並びに生成付着を抑制する能力を有する酵素のと とであり、例えばデキストラナーゼ、ムタナーゼ 等が挙げられる。歯垢分解酵素は層(I)又は層(I) の全組成物 1 9 当 り 2 0 0 ~ 1 0 万酵素単位配合 するのが合理的である。

本発明で使用する賦形剤としては、デンプン、 結晶セルロース、デキストリン、乳糖、マンニト ール、ソルビトール、無水リン酸カルシウム等が ある。

本発明で提供される口腔粘膜適用組成物の製造は、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、アルギン酸及びその薬学的に許容される交互、無水マレイン酸とメチルビニルエーテルの交互を対したり、過ばれた1種または2種以上のポリマー成分かよび歯垢分解酵素がより、関には必要に応り、増しるいは多味、精沢剤、結合剤、 鑑味焼臭剤、 潜色の 1 種または2 種以上とを十分に混合し、均一を混

本発明で提供される口腔粘膜適用組成物製造の他の方法として層(I)、(II)のそれぞれを解成する成分を別々に適当な溶媒溶液とした後、流延し、
乾燥工程を経て薄膜上に成形し、適当な接着剤により貼り合せるか、水その他の溶媒で湿らせて圧

ことがあるが、これは何ら支障にならない。

腏 (I) はポリピニルピロリドン、ポリピニルア ルコール、アルギン酸及びその薬学的に許容され る塩、無水マレイン酸とメチルビニルエーテルの 交互共重合体から成る群から選ばれた1種または 2種以上のポリマー成分、歯垢分解酵素および賦 形剤を必須の構成成分とするものであり、歯垢分 解酵素の放出を中程度に遅延する作用は上記ポリ マー成分によりもたらされる。この層の中には上 記ポリマ - 成分と歯垢分解酵素と賦形剤の他、必 要に応じてその他の添加物を含ませることができ るが、薬物の溶出が適度に遅延される為には、上 記ポリマ - 成分が層 (I) 中、全組成物の20重量 % ~ 5 0 重量がであることが必要である。上記ポ リマー成分が20重量がに満たない場合には歯垢 分解酵素の溶出が速すぎ溶出を高度に遅延する層 と組合せても溶出が長時間持続されず。また50 **重量がを超えると溶出が遅れる為に溶出を中程度** 遅延する層としての役割を果し得ない。

一方、 個 (II) はポリピニルピロリドン、ポリビ

着するか、熱を用いて圧着するかのいずれかの方 法で2層錠を得ることができる。

本発明では層(I)又は層(I)に殺菌剤、抗菌剤、 防腐剤等が含まれていてもよい。

本発明の製品の適用は特に限定されるものでは無く、歯茎、内側の頬の粘膜に層(II)側を貼付して行われる。本発明の製品の層(I)側も粘着性ポリマーの存在により粘膜に対する接着性を有するが、これを例えば歯茎の外側に屑(II)側を接着させて適用した場合、層(I)側が頬粘膜に接着する

ニルアルコ-ル、アルギン酸およびその薬学的に 許容される塩から成る群から選ばれた1種または 2種以上のポリマ、- 成分(A)と、ポリアクリル酸 およびその薬学的に許容される塩から成る群から 選ばれた1種または2種以上のポリマー成分(B). 歯垢分解酵素の三成分を必須の構成成分とするも のであり、歯垢分解酵素を高度に放出遅延する作 用は、上記ポリマ - 成分(A)とポリマ - 成分(B) の組合せによりもたらされる。ポリマー成分(A) のみでは放出遅延作用が十分でなく、(B) 成分の みでは放出遅延作用は十分示すが、彫屑性が強す ぎる為に異物既が強い。この観点からポリマー成 分 (A) とポリマ - 成分 (B) の重量比が70:30 ~ 9 5 : 5 であることが必要である。また層(I) 中には必要に応じて賦形剤、その他の添加物を加 えることができるが、その効果を十分に発揮させ る為には(A)、(B)、歯垢分解酵素以外の添加物 は層 (II) 中全組成物の20重量が以下、特に10 重量 f 以下であることが好ましい。また層(Ⅱ)は 粘磨性を有する(A)、(B)両ポリマー成分の存在

により口腔粘膜に対する強い接着性を有している。 (発明の効果)

上述したように、本発明は歯垢分解酵素の放出を中程度に遅延する層(I) および高度に遅延する層(I) および高度に遅延する層(I) かよび高度に遅延する層(I) の少なくとも2層から成る口腔粘膜適用組成物であつて、歯垢分解酵素の長時間に亘る放出を示し、口腔粘膜に容易に接着し、飲食、会話などの通常の行動に際しても容易にはがれず、全く異物感の無い新しいタイプの口腔粘膜適用組成物である。

本発明の製品の最大の特徴は、歯垢分解酵素の 軽液への溶出速度が長時間に亘り持続することで あり、歯垢分解酵素によるう触、歯肉炎、歯槽腰 漏などの口腔内疾病の予防効率を大巾に改善でき ることが期待される点にある。

本発明の製品の第2の特徴は、口腔内粘膜に容易に接着し、その接着性が4~24時間にも亘り、持続することである。しかもこの接着性は飲酒、 喫煙、喫茶、喫食、会話などの日常の口腔内運動 に何ら影響されることが無い。

面に平行になる様に固定する。次いで、40℃の0.2 M 酢酸緩衝液(pH 5.5)100 m をビーカーに入れ、根押を開始する。提押速度100 rpm とし40℃に試験液を保ちながら適時1回3 m がつサンプリングを行い、サンプリングの都度、同量の0.2 M 酢酸緩衝液(pH 5.5)を補充し、内容液は常時100mlを保つ。採取サンプルはメンブランフィルター(孔径5μ)で戸過した後、戸液1mlを検液とした。

デキストラナーゼの場合はデキストランを、ムタナーゼの場合は、ムタンの懸濁液に高単位のデキストラン分解酵素(市販品)を加え、40°でムタン中のα-1.6-グルコンド結合を切断させたムタンを0.2 M酢酸級衝液に0.5 多になるよう溶解または懸濁させた。

この後1 Mと検液を 40°で 1 0 分間反応させた後、遊離した遠元糖をソモギー・ネルソン法で定置し埋論値を 1 0 0 %として溶出率を求めた。

実施例1.

(1) 個

本発明の製品の第3の特徴は、成形品が口中で 軽液により膨調し、極めて柔軟になる為に異物的 がほとんど無いことである。

本発明の製品の第4の特徴は、歯垢分解酵素の溶出を中程度に選延する脳(I)及び/または高度に遅延する腸(I)中の組成を変えることにより、接着性、持続性の調節を任意に行えること、及び腸(I)と脳(I)の量比を調節することにより歯垢分解酵素の作用に応じた最適の溶出性能を任意に得ることができる点にある。

(実施例)

以下、実施例により本発明を詳述するが、本発明はこれらにより限定されるものでは無い。実施の中、単に部あるいはまとあるのは重量部あるいは重量を示す。

試験方法 1. 歯垢分解酵素の溶出試験 実施例 1 に示す方法と同様に調製したトラックフィールド型錠剤の第 I 層側を水で微かに 器したのち 1 0 0 配のビーカーの底より 3 cm の壁面に錠剤の中心が位置するように押し付けて、短径が水

ポリピニルピロリドン(分子量4万)	28.65 🕏
d -マンニト-ル	6 6.8 5 %
デキストラナーゼ(50万単位/9)	3 %
・パニラパウダー	1 %
ステアリン酸マグネシウム	0.5 %
食用赤色 3 号	0.002%

上記組成を均一に混合した後、打袋し、(I)層を形成した。

	The state of the s	والمالي والمستنب والمستنب والمستنب	3.4
ポリアクリル酸		6.6 9	%
ポリピニルピロ!	リドン(分子量36万	5) 88.82	%
デキストラナ - +	ゼ(50万単位/9)	3	%
パニラパウダー	•	1	95
ステアリン酸マク	アネシウム	0.5	95

上記(II) 層組成を均一に混合した後、上記(I) 間の上に載せ、打錠して重量 7 0 平、厚さ 1.75 転、長径 8.8 転、短径 4.4 転のトラックフィールド型の 2 層錠を得た。

得られた製品を用い試験方法1に従って溶出試験を行った。その結果を第1図に示す。

実施例 2.

(1) 曆

سې شو د مې درس<u>ې</u>

ポリピニルピロリドン(分子数4万) 29.25 # d -マンニトール 68.25 # Lタナーゼ(10万単位/タ) 1 # パニラパウダー 1 # ステアリン酸マグネシウム 0.5 # 食用赤色 3 号 0.02 #

(1) 潤

ポリアクリル酸 6.8 3 %
ポリビニルピロリドン(分子量3 6 万) 9 0.6 8 %
ムタナーゼ(1 0 万単位/タ) 1 %
パニラパウダー 1 %
ステアリン墩マグネシウム 0.5 %

実施例1と同様の2層鏡を得た。

得られた製品を用い試験方法1に従って溶出試験を行った。その結果を第2図に示す。

比較例 1. 本発明の (I) 層のみより成る単層錠ポリビニルピロリドン(分子盤4万) 29% d-マンニトール 68.5%

パニラパウダー

1 %

ステアリン酸マグネシウム

0.5 %

デキストラナーゼ(100万単位/9)

1 %

上記組成を均一に混合した後、打錠し重量 7 0 mm、厚さ 1.7 5 mm、長径 8.8 mm、短径 4.4 mm のトッックフィールド型の単層錠を得た。

得られた製品を用い試験方法1 に準じて溶出試験を行った。その結果を第1 図に示す。

実施例3.

異施例1、2の2層錠製剤を1種につき2人づつの被検者に対し異物感及び接着性の評価を行ったが、いずれも8時間以上の接着性を示し、異物感を訴える被検者はなかった。

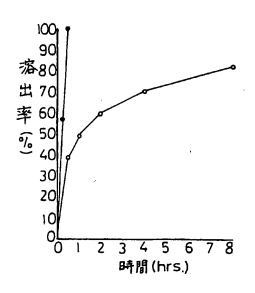
4. 図面の簡単を説明

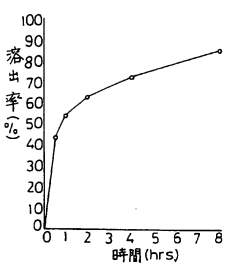
第1図はデキストラナーゼを含有する実施例1シよび比較例1の製品の溶出試験結果を示す。

第2図はムタナーゼを含有する実施例2の製品の溶出試験結果を示す。

事 図

第2回





1/18/05, EAST Version: 2.0.1.4

DERWENT-ACC-NO: 1986-260169

DERWENT-WEEK:

198640

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Compsn. for treating inflammation of oral

mucous

membrane - includes layer of 1 or more of PVA,

PVP,

alginic acid and maleic anhydride!-methyl

vinyl! ether!

copolymer and enzyme etc.

PATENT-ASSIGNEE: TOYOBO KK[TOYM]

PRIORITY-DATA: 1985JP-0027321 (February 13, 1985)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE LANGUAGE

N/A

PAGES MAIN-IPC

JP 61186309 A

August 20, 1986

005 N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP 61186309A

N/A 1985JP-0027321

February 13, 1985

INT-CL (IPC): A61K007/28, A61K009/70

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 61186309A

BASIC-ABSTRACT:

Compsn. comprises a layer (I) and a layer (II). Layer (I) comprises (a) one or

more polymer components of polyvinyl pyrrolidone, polyvinyl alcohol, alginic

acid and its pharmaceutically acceptable salts, and a copolymer of maleic

anhydride and methylvinyl ether, (b) an enzyme for tooth dirt, (c) a

(sic) material, and (d) opt. other additives. The polymer components are 20-50

wt.% of total compsn. of (I).

Layer (II) comprises (A) one or more of polyvinyl pyrrolidone, polyvinyl

alcohol, alginic acid and its pharmaceutically acceptable salts, and a

copolymer of maleic anhydride and methylvinylether, (B) one or more polymers of

polyacrylic acid and its pharmaceutically acceptable salts, (C) an enzyme for

tooth dirt, and (D) a forming (sic) material and other additives. The wt.

ratio of (A) and (B) is 70:30-95:5.

The enzyme includes dextranase, mutanase, etc. (C) includes starch, crystalline cellulose, dextrin, lactose, mannitol, sorbitol, etc.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: COMPOSITION TREAT INFLAMMATION ORAL MUCOUS MEMBRANE LAYER MORE PVA

PVP ALGINIC ACID MALEIC POLYANHYDRIDE METHYL POLYVINYL

POLYETHER

COPOLYMER ENZYME

DERWENT-CLASS: A96 B05 D16 D21

CPI-CODES: A04-D05; A04-F04; A04-F05; A04-F11; A10-E09B2; A12-V04B;

B04-B02C3;

B04-C02A1; B04-C02B2; B04-C02C; B04-C02D; B04-C03A; B04-

C03B;

B10-A07; B12-D07; B12-L04; D08-B08;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M1 *01*

Fragmentation Code

F011 F012 F423 H2 H211 H7 H713 H721 J5 J521

L9 L941 M210 M212 M273 M281 M320 M423 M431 M510

M521 M530 M540 M782 M903 M910 N134 P420 P923 R038

V0 V743

Chemical Indexing M1 *02*

Fragmentation Code

H4 H401 H481 H7 H713 H721 M210 M212 M272 M281

M320 M423 M431 M510 M520 M530 M540 M782 M903 M910

N134 P420 P923 R038 V0 V743

Chemical Indexing M1 *03*

Fragmentation Code

J0 J011 J1 J111 M423 M431 M630 M782 M903 M910

N134 P420 P923 R038 V0 V733

Chemical Indexing M1 *04*

Fragmentation Code

F012 F015 F112 H5 H581 H7 H713 H721 H8 J5

J522 L9 L930 M210 M211 M212 M272 M280 M281 M282

M320 M423 M431 M510 M520 M521 M530 M540 M782 M903

N134 P420 P923 R038 V743

Chemical Indexing M1 *05*

Fragmentation Code

M423 M431 M782 M903 N134 P420 P923 R038 V802 V815

Chemical Indexing M1 *06*

Fragmentation Code

M423 M431 M782 M903 M910 N134 P420 P923 R038 V0 V723

Chemical Indexing M1 *07*

Fragmentation Code

M423 M431 M782 M903 M910 N134 P420 P923 R038 V0 V711

Chemical Indexing M1 *08*

Fragmentation Code

M423 M431 M782 M903 M910 N134 P420 P923 R038 V0 V722

Chemical Indexing M1 *11*

Fragmentation Code

H7 H714 H721 J0 J011 J1 J171 M210 M212 M262

M281 M320 M423 M431 M510 M520 M530 M540 M630 M782

M903 M910 N134 P420 P923 R038 V0 V742

Chemical Indexing M2 *09*

Fragmentation Code

F012 F013 F014 F015 F016 F123 H4 H405 H423 H484

H5 H521 H8 J4 J471 K0 L8 L814 L815 L822

L831 M280 M311 M315 M321 M332 M342 M344 M349 M373

M381 M391 M413 M431 M510 M521 M530 M540 M782 M903

M910 N134 P420 P923 R038

Chemical Indexing M2 *10*

Fragmentation Code

H4 H405 H484 H8 K0 L8 L814 L816 L821 L833

M280 M315 M321 M332 M344 M383 M391 M416 M431 M620

M782 M903 M910 N134 P420 P923 R038

Chemical Indexing M6 *12*

Fragmentation Code

M903 P420 P923 R038 R111 R150 R280

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0032U; 0241U; 0290U; 1842U; 1845U ; 1849U ; 1852U ; 1856U ; 1863U ; 1866U

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0038 0218 0231 0409 0880 0906 1417 1982 1989 2001 2007 2008 2585

2761 2766

Multipunch Codes: 014 034 04- 040 074 075 076 091 093 101 104 105 106 155 157

231 24- 244 245 252 253 259 27& 525 575 583 589 645 688 722 728

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1986-112377